ANSWER 1 OF 2 CA COPYRIGHT 2000 ACS L1114:227760 CA AN Protein promoter in fermented milk manufacture with Bifidobacterium ΤI Hosoyama, Hiroshi; Osawa, Manabu; Hamano, Mitsutoshi ΙN Kikkoman Corp., Japan PAJpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp. SO CODEN: JKXXAF  $\mathbf{DT}$ Patent Japanese LA ICM C12N001-38 IC ICS A23C009-123 17-8 (Food and Feed Chemistry) CC FAN.CNT 1 APPLICATION NO. DATE PATENT NO. KIND DATE \_\_\_\_ -----JP 1989-150631 19890615 <--A2 19910128 PΙ JP 03019686 B2 19970312 JP 2589286 Protein isolated from rice bran koji hydrolyzate is used as AΒ Bifidobacterium growth promoter in the manuf. of fermented milk with, e.g., B. longum ATCC 15707. Taste and flavor of the product were good. The protein promoted the fermn. koji protein fermented milk manuf Bifidobacterium stBifidobacterium longum ITBifidobacterium (fermented milk manuf. with, koji protein as promoter in) Proteins, biological studies ΙT RL: BIOL (Biological study) (from rice bran koji, as promoter in fermented milk manuf. with Bifidobacterium) Milk preparations TΤ (manuf. of, with Bifidobacterium, koji protein as promoter in) Aspergillus oryzae IT (protein from, as promoter in fermented milk manuf. with Bifidobacterium)

# (54) AGENT FOR PROMS. AND PROLIFERATION OF BIFIDUS BACT. AND PREPARATION OF FERMENTED MILK USING THE SAME

(11) 3-19686 (A) (43) 28.1.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 64-150631 (22) 15.6.1989

- (71) KIKKOMAN CORP (72) HIROSHI HOSOYAMA(2)
- (51) Int. Cl5. C12N1/38,A23C9/123

PURPOSE: To improve the rate of proliferation of bifidus bacteria and to obtain a fermented product having sweet aroma by fractionating a decomposition liquid of rice bran malt to form a bifidus bacteria proliferation promoting agent containing a low molecular peptide fraction, mixing a milk raw material with the promoting agent and fermenting the obtained milk raw material with bifidus bacteria.

CONSTITUTION: Rice bran malt produced by culturing a mold in defatted rice bran, etc., is subjected to autodigestion to obtain an enzyme decomposition liquid (A). Ethanol having a concentration of 99.5% is added to the component A and the precipitate is further added with 90wt.% of ethanol and subjected to reprecipitation treatment to obtain a protein fraction (B). If necessary, the component A is filtered with an ultrafiltration membrane having a fractional molecular weight of 3.000-5.000 to obtain a low molecular peptide fraction (C). A bifidus bacteria proliferation-promoting agent containing the component B or C is added to fresh milk or reconstituted defatted milk in an amount of 0.05-0.5wt.% and a bifidus bacteria strain such as Bifidobacterium longum is inoculated to the milk and cultured at 30-40°C for 18-30hrs under anaerobic condition to effect the fermentation of the milk. After the fermentation, the product is optionally added with sugar, fruit juice, etc., to obtain the objective fermented milk.

### (54) PRODUCTION OF IMMOBILIZED ENZYME

(11) 3-19687 (A) (43) 28.1.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 64-152214 (22) 16.6.1989

(71) KYORITSU YUKI CO LTD(1) (72) REIZO FUKUSHIMA(4)

(51) Int. Cl5. C12N11/10

**PURPOSE:** To obtain an immobilized enzyme having high activity and strength by impregnating an enzyme solution and a chitosan solution into a porous solid and reacting with a dialdehyde to crosslink the components.

CONSTITUTION: A porous solid (A) having particle diameter of 0.2-3mm and a pore volume of ≥0.2ml/g is prepared from celite, diatomaceous earth, etc. Chitin is deacetylated to obtain a chitosan solution (B) which is dissociated into cation and made to be water-soluble in the presence of HCl, etc. A solution (C) of an enzyme such as amylase is mixed with the solution B to obtain an impregnation liquid (D) having a prescribed pH and a viscosity of ≤100cp. The solid A is evacuated to remove air from the voids, immersed in the liquid D and then in a dialdehyde solution (E) such as glutaraldehyde. The objective immobilized enzyme is produced by carrying out crosslinking reaction of the above product under a pH and temperature condition not to inactivate the enzyme.

# (54) DNA SEQUENCE CODING PRINCIPAL SUBUNIT OF ATP SYNTHETASE ORIGINATED FROM METHANE BACTERIAL

(11) 3-19689 (A) (43) 28.1.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 64-154891 (22) 16.6.1989

(71) MITSUBISHI ELECTRIC CORP (72) KENICHI INATOMI(1)

(51) Int. Cl<sup>5</sup>. C12N15/54//(C12N15/54,C12R1/01)

PURPOSE: To enable the synthesis of ATP in high efficiency by using a DNA sequence coding a principal subunit of ATP synthesiae originated from methane bacteria

CONSTITUTION: Methanosarcina barkeri (a kind of methane bacteria) is cultured in a medium containing yeast extract, NH<sub>4</sub>Cl, etc., and the obtained bacterial cell is extracted to obtain a chromosome DNA (A). A fragment produced by the restriction enzyme treatment of the component A is linked with a fragment produced by the restriction enzyme treatment of a plasmid vector to obtain a recombinant DNA plasmid (B). The component B is introduced into E.coli, etc., and a gene bank (C) of methane bacteria is produced from the transformed E.coli. A transformant (D) containing a recombinant DNA coding ATP synthetase is selected from the component C using <sup>32</sup>P as a label. The strain D is cultured on an agar medium, etc., and the obtained colony is extracted and purified to collect a DNA sequence coding principal subunits of ATP synthetase and containing an α-subunit exhibiting an amino acid sequence of formula in the principal subunits.

VYEETAGIR	QILGPRTIIQ	GMECFHGEA1	GYKMADEAKA 30	SGPVVTA IGL	HIAKCI [ ABA 10
LONEXLYDFE	FIGROVSADO	100 LHVLLERMOS	90 \$51 YDGVQRP	LSVELGMILL	GFPCVSTGS3
TICTLTDGT	I TO	150 PPD13GT15D	TVMI EHE IMV	CDV1GVVQE	130 PIVKKGDSVR
G\$GKTYT99	OGTAAL POPP	2 20 I LDGLF PVAK	210 PTRPLYTCHR	JOG RPRPVEARLT	t SM-IGBREADE Fee
300 TSHMPVAHET	200 LHERTVLIAN	200 ELEOPQTORP	270 EMADVLSEFF	260 VY LGCGERGN	250 LANESDTERV
JEC PAYLSARLAS	LEEMPGEEGY	340 REAMREISSR	310 \$1,005758¥	\$448DHISTDA	AS-VTGITIA
ARI SƏRPHF	AID RIVEYFVALD	400 FSFPVTQNTL	IGAVSPEGED	380 LCGFTGSITY	370 11484614ES
VGSUALPDIS	#51 LQE L VQI.	4 60 TERAMENLOT	450 DHYAFDYYFE	TEDSLEDER 4	410 1164E8512E
	1 10 EVGDAANDAL				
					310

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

## @ 公 關 特 許 公 報(A)

平3-19686

®Int. Cl. 5

識別記号

❷出

沢

庁内整理番号

**四公開 平成3年(1991)1月28日** 

C 12 N A 23 C

6807-4B 8114-4B

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

60発明の名称

ピフィズス菌増殖促進剤及びこれを用いた発酵乳の製造法

20特 町 平1-150631

頭 平1(1989)6月15日

特許法第30条第1項適用 平成元年3月15日、社団法人日本農芸化学会発行の「日本農芸化学会誌 63巻3号」に発表

細 Ш 700発明 者

千葉県野田市宮崎101-2

大 署 個発 明

学

千葉県野田市柳沢65-1 埼玉県北葛飾郡杉戸町清地1-9-15

光 年 浜 野 個発 明 者 キッコーマン株式会社 の出願人

千葉県野田市野田339番地

#### 1. 発明の名称

ピフィズス菌増殖促進剤及びこれを用いた発 酵乳の製造法

### 2. 特許請求の範囲

- (1) 米糠麹分解液から分函した蛋白質画分を主 成分とするビフィズス菌増殖促進剤。
- (2)米糠麴分解液から分画した低分子のペプチ ド面分を主成分とするピフィズス菌増殖促進剤。
- (3) 請求項 (1) 又は (2) 記載のピフィズス菌 増殖促進剤を乳原料に添加し、これにピフィズス 菌を接種して発酵させることを特徴とする発酵乳 の製造法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ピフィズス菌増殖促進剤及びこれを 用いる発酵乳の製造法に係るものである。

(従来の技術)

**脳内の有用菌であるピフィズス菌は牛乳あるい** 

は還元脱脂乳中では増殖しにくく、十分な増殖を させるためには増殖促進剤を添加する必要があり、 この増殖促進剤については種々の提案がなされて

例えば人参エキス本体の一部であるパンテチン 皮芽ェキス、酵母エキス等であり、あるいは特開 昭 81-282070 に見られる如く、大豆蛋白質含有 物質の分解物等である。

(発明が解決しようとする課題)

ピフィズス菌を利用して発酵乳等の食品を製造 する場合、増殖促進剤に要求される性質は該物質 が強い風味を持たず、しかも広範囲なピフィズス 菌種に対して強い活性を有することである。

しかるに例えば、パンテチンは一部の磨種にし か効果を示さず、又、麦芽エキス、酵母エキス等 は増殖促進効果が十分でない等の欠点がある。

本発明者等はピフィズス菌の増殖促進剤につい て種々検討を進めたところ、米糠麴の分解物が増 殖促進効果を有することを見出し、先に特許出願 した。

特別平 3-19686(2)

(課題を解決するための手段)

この米な館の分解物中の何がピフィズス閣の増殖に第与しているのか、更に研究を進めたところ、寄与物質は分解物中張白質面分であり、就中、低分子のペプチド面分であること、そしての歌曲分あるいはペプチド画分は広範囲のピフィス関に対して増殖促進があり、しかも異臭が少ないことから発酵乳の製造に有効に入れる。

即ち、本発明は米糠麹分解液から分画した蛋白質画分又は低分子のペプチド画分を主成分とするピフィズス菌増殖促進剤であり、また、これらの促進剤を乳原料に添加し、これにピフィズス菌を接種して発酵させる発酵乳の製造法である。

以下、本発明を具体的に説明する。

本発明に於けるピフィズス菌増殖促進剤は米糖 麹分解液から得られるが、米糠麹の米糠としては、 通常米糠と称されるものならば何れを用いても良 く、好ましくは予め米糠を脱脂処理して得られる

**— 3 —** 

この静露分解液より蛋白質画分を得るには、例えば、分解液に 89.5 %のエタノールを加え一夜放置し、不溶性の沈酸物を得、この沈殿物を少量の蒸留水に溶解し、この溶解液に 90 %のエタノールを加えて再度不溶性沈殿物を得、これを数回線返すことによって得ることができる。

また酵素分解液より低分子のペプチド画分を得るには、例えば限外濾過法、逆浸透法、ゲル濾過法、吸着法等が挙げられ、具体的には限外濾過法ではダイヤフローメンプラン YM-5 (アミコン社)、ホローファイバーシステム HIP-3 (アミコン社)、 等の限外濾過膜で濾過する方法、ゲル濾過法ではセファデックス G-25 (ファルマシア社)、バイオゲル P-2 (バイオラッド社)、セルロファイン GCL-25m (生化学工業)、ダウエックス HW-50 (室町化学) 等の充填カラムを用いて分面する方法を挙げることができる。

限外濾過法を用いる場合には酵素分解液を分画 分子量 1000 ~ 5000 の限外濾過誤で濾過し、低 分子画分を得、これをエタノール沈殿法により沈 脱脂米糠を用いるのが培養効率の点で好ましい。 上記した米糠、好ましくは脱脂米糠に対し 40~70 % (V/W) 程度撤水し、これを 1~5 kg//cm\*・G程度で 5~120 分程度常法により加圧、加熱蒸煮した後、冷却し、これにアスペルギルス属、ムコール属、リゾーブス属等の糸状菌を接種し、次いで 30~ 45 ℃、 30~ 80 時間程度、通常の製趣管理を行なって米糠麹を得る。

次いで米糠麹に、水、リン酸緩衝液、低濃度のアルコール含有水溶液等の水性溶媒を 2 ~ 6 倍量(W/W)程度加え、前記米糠麹に含まれる糸状菌の産生する酵素により 4 ~ 10 時間程度、40~ 70 ℃程度、酵素分解(自己消化)を存れるが、又は前記酵素分解の際、別に用意した酵素、例えばブロテアーゼ、アミラーゼ、セルラーゼ、ペクチナーゼ、グルタミナーゼ、ヌクレアーゼ、フィターゼ、フォスホリパーゼ等の群よりでは、スクティクーゼ、フィスホリパーゼ等の群よりである。 30 ~ 70 ℃程度の条件で分解し、米糠鞠の酵素分解液を得る。

- -

設させればよく、ゲル連過法による場合には酵素分解液にエタノールを添加して蛋白質を沈設させ、この沈殿物の水溶液をゲルカラムで処理して低分子商分を得る。

次に、上記のピフィズス菌増殖促進剤を用いて 発酵乳を製造する方法について説明する。

通常の発酵乳の原料となる牛乳あるいは還元脱脂乳に増殖促進剤を 0.05 ~ 0.5 % 添加し、これに前培養したピフィズス菌を接種し、 30 ~ 40 ℃で 18 ~ 30 時間嫌気培養する。

ピフィズス節は例えばピフィドバクテリウム・ロンガム、ピフィドバクテリウム・ピフィダム等が経済な俗として挙げられる。

発酵終了後、必要により糖、フレーパー、果汁 等を添加して製品とする。

以下、実験例により本発明を具体的に示す。 寒験例

市販の脱脂米糠 l kgに 800 配の水を搬水し、これを l kg/cm³・G、 l 時間蒸煮、滅菌した 後冷却し、これに麹菌としてアスペルギルス・オ リゼー 460 (FERM BP~983) のフスマ培養物 10g (胞子数: 1.6 × 10 ヶ/g) を接種し、37~ 40 ℃で 40 時間製麹し、米糖麹を得た。

次いでこの米糖麹に、 3 倍量の蒸留水を加え、 50 ℃で 4 時間攪拌しつつ酵素分解を行なって分 解液を得た。

この分解液 100 配に 89.5 %エタノール 900 配を加え一夜静塵後、不溶性沈殿物を得、これを少量の水に溶解し、更に 90 %のエタノールを加え不溶性沈殿物を得た。この操作を 6 回繰返して得た蛋白質画分を凍結乾燥して、ビフィズス閣増殖に進剤を得た。また分解物を限外濾過膨ホローファイバーシステム RIP-3 (アミコン社製、分画分子量 3000)で濾過し、濾液 300 配を得た。この遮液に 98.5 %エタノール 2700 配を抑え一夜静置後、不溶性画分を得た。この不溶性画分を少量の蒸留水に溶解し、 90 %エタノールによる分画を合計 8 回繰返したところ、茶褐色の不溶性画分が得られ、これを凍結乾燥して 4.3 gの乾燥したピフィズス菌増殖促進剤を得た。(韓

\_ 7 \_

#### 第一次

添加物	生菌数	**	**
	(+ / m2)	增加酸度	官能評価
対照1 無添加	5.8×10 <sup>2</sup>	1. 80	- a. <b>3</b>
対照2 遼芽エキス	7. 2×10°	2. 05	0.5 発酵臭強い
対照3 酵母エキス	9.8×10*	4. 72	-0.4 酵母臭強い
本発明(I)	8.5×10 <sup>5</sup>	3, 95	0.3 甘い芳香
(蛋白質面分)		3. 93	0.3 6 0.7 6
本発明(2)	1.7×10*		1 1 441 2 年 年
(ペプチド画分)		B. 32	1.1 甘い芳香

※ 増加酸度:試料 10 m2を水で 2 倍に希釈し、 0.1 N

**~NaOH で pH 7.0 までに済定し、対照1の済定量を** 

1.80にした場合の各試料滴定量の比で示した。

※※ 官能評価: 10 名のパネルの評点の平均値。

窒素 13 %)

これらの促進剤を 10 m2の 10 % 還元脱脂乳に 0.1 % 宛添加し、更に予めブリックスリバー培地 で 24 時間、液体培養したピフィドバクテリウム ・ロンガム ATCC 15707 を 0.05 m2 (初発菌数: 1.2 × 10<sup>2</sup> / m2) 添加し、 37 ℃で 24 時間排 気格養してピフィズス菌含有発酵乳を得た。

対照として増殖促進剤無添加のもの(対照 1)、 麦芽エキスを 0.1 %添加したもの(対照 2)、 酵母エキスを 0.1 %添加したもの(対照 3)、 を上記と同条件で発酵させ発酵乳を得た。

得られた発酵乳を 10 名のパネルにより下記評 ) 点で官能テストを実施した。

- 2 風味良好
- 3 風味やや良好
- 0 風味普诵
- | 風味やや悪い
- -2 風味悪い

これらの結果を第1表に示す。

**- 8 -**

第1 変に示す結果から明らかなように、本発明によるピフィズス開増殖促進剤は増殖に顕著な効果があり、また得られる製品も甘い芳香を有する 優れた発酵乳である。

(実施例)

以下に実施例を示す。

#### 実施例1

脱脂米糠(築野株式会社製) 300 g に 240 m2 の水を撤水し、これを蒸煮缶で 1 kg / cm \*・G、30 分間蒸煮、殺菌し冷却後、鶏菌としてアスペルギルス・オリゼー 460 (FERM BP - 983) のフスマ培養物 3 g (胞子数:1.6 × 10 \* ヶ/g) を接種し、37 ~ 40 ℃で 40 時間製錬して、米糠

次いでこの米糠醇の全量に、 3 倍量の 1 %・リン酸根衡液 (pH 6.8) を加え、 45 ℃で 5 時間扱控しつつ酵素分解した。

この分解液 100 mlに 99.5 %エタノール 900 mlを加え一夜静置後、不溶性沈殿物を得、この不溶性沈殿物を得、この溶解液

特期平 3-19686(4)

に 80 %のエタノールを加えて再度不溶性沈殿物 を得た。この操作を 7 回繰返し、得られた不溶 性沈殿物を凍結乾燥して米 麹酵素分解液の蛋白 質面分を主成分とするピフィズス菌増殖促進剤を 得た。(松童森 13 %)

実施例2

実施例1と同様にして得た凍結乾燥前の不溶性 沈殿物を水に溶解し、これをセルロファイン GCL - 25m (生化学工業製)が充填されたカラム ( 2 7mm × 300 mm) を用いて分子量 2000 以下の区 分を分画した。この区分を濃縮後凍結乾燥してビ フィズス簡増殖促進剤を得た。このものはニンヒ ドリン反応陽性で加水分解により数種のアミノ酸 から成るペプチドであることが確認された。(絵 壁紫 13 %、糖 0.13 %)

実施例3

還元脱脂乳の 10 %水溶液に実施例1 又は実施 例2で得られたビフィズス菌増殖促進剤を 0.1 %宛添加し、更に予めブリックスリバー培地で 20 時間、液体培養したビフィドバクテリウム・

- II -

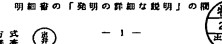
手統補正衡(自発)

平成 2 年 1 月 17 日

符 許 庁 長 官

- 1. 特許出顧の表示 平成1年特許顯第150691号
- 2. 発明の名称 ピフィズス菌増殖促進剤及びこれを用いた発 群乳の製造法
- 3. 植正をする者 事件との関係 特許出願人 住 所 千葉県野田市野田339番地 名 称 (447) キッコーマン株式会社 取締役社長 中野学三郎
- 4. 稲正命令の日付 自 発
- 5. 植正の対象

明和書の「発明の詳細な説明」の欄





ロンガム ATCC 15707 を 5 ml添加し、 37 ℃で 2.4 時間培養したところピフィズス菌がそれぞれ 2.5 × 10° ヶ/m2及び 1.6 × 10' ヶ/m2と多 量に含有する発酵乳が得られた。

特許出願人 キッコーマン株式会社

- 12 -

6. 補正の内容

- (1) 明細書第2頁上から7行目の「大豆」を「大 変 」と 補正します。
- (2) 明細書第4頁上から2~3行目の「好ましく は……撤水し」を「好ましくは脱脂米糠に対し、 含有水分が 40~70 % (V/V) 程度になるように 撒水し」と補正します。
- (3) 明細書第7頁上から2行目の「1.6 × 10 ヶ /g」を「1.6 × 10° ヶ/g」と補正します。
- (4) 明細書第8頁下から5行目の「3 や良好」を「1 風味やや良好」と楠正します。
- (5) 明細樹第12頁上から1行目の「5 配添加し」 を「初発菌数が 1.2 × 10° ヶ/miになる様に添 加し」と補正します。

特許出願人 キッコーマン株式会社

-508-